(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2006年12月7日(07.12.2006)

(10) 国際公開番号 WO 2006/129755 A1

(51)	国际特許分類:	
	A61K 38/22 (2006.01)	A61K 35/28 (2006.01)
	A61K 35/12 (2006.01)	A61P 9/10 (2006.01)

(21) 国際出願番号: PCT/JP2006/310989

(22) 国際出願日: 2006年6月1日(01.06.2006)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語 (30) 優先権データ:

特願2005-161005 2005年6月1日(01.06.2005) JP (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式会

社新潟ティーエルオー (NIIGATA TLO CORPORA-TION) [JP/JP]: 〒9502102 新潟県新潟市五十嵐2の町 8050番地 Niigata (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 鳥羽 健 (TOBA, Ken) [JP/JP]: 〒9518113 新潟県新潟市寄居町700-1-603 Niigata (JP), 加藤 公則 (KATO, Kiminori) [JP/JP]: 〒9500861 新潟県新潟市中山3丁目8番 15号 Niigata (JP). 樋口 正人 (HIGUCHI, Masato) [JP/JP]; 〒4128513 静岡県御殿場市駒門1丁目 135番地中外製薬株式会社内 Shizuoka (JP).

(74) 代理人: 社本一夫, 外(SHAMOTO, Ichio et al.): 〒 1000004 東京都千代田区大手町二丁目2番1号新大 手町ビル206区ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo (JP).

(81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW. BY. BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FL GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可 能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FL, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調查報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: THERAPEUTIC AGENT FOR BLOOD-RELATED DISEASE CONTAINING EPO DERIVATIVE

(54) 発明の名称: EPO誘導体含有血液関連疾患治療剤

(57) Abstract: A blood flow increasing agent, a vascular promoter or a therapeutic agent for an ischemic disease containing an crythropoictin (EPO) derivative as an active ingredient.

(57) 要約: エリスロポエチン (EPO) 誘導体を有効成分とする血流増加剤、血管促進剤又は虚血性疾患治療剤。

WO 2006/129755 1 PCT/JP2006/310989

明 細 書

EPO誘導体含有血液関連疾患治療剤

技術分野

[0001] 本発明は、EPO誘導体を有効成分とする血流増加剤、血管促進剤又は虚血性疾 患の治療剤に関する。

背景技術

- [0002] エリスロポエチン(以下においてEPOと記載することもある)は、赤血球系前駆細胞の分化、増殖を促進する酸性糖タンパク質ホルモンであり、主として腎臓から産生される。血液中に最も豊富に存在する赤血球は、一定期間機能した後に脾臓などで破壊される(ヒトでは平均寿命が約120日)が、骨髄から絶えず供給されることによって、正常な状態では末梢の全赤血球数は常に一定に保たれている。 EPOはこのような生体の赤血球の恒常性維持において中心的な役割を担っている。 臨床的にはEPOは 音血の治療や術前極後の管理に利用されている。
- [0003] また、EPOが血管新生促進作用を有し、虚血性疾患の治療剤として有用であること も報告されている(Anatole B et al., The New England Journal of Medicine, 339(9),58 4-590, (1998)、Christopher H et al., Blood, 102(4),1340-1346,(2003)、Ferdinand H B et al.,Blood,103(3),921-926, (2004)、Kyle J S et al.,Cardiovascular Research,(59), 538-548,(2003)、Ferdinand H B et al.,Kidney International,64,1648-1652,(2003))。 しかし、血管新生作用の目的でEPOを投与する場合、本来の目的ではない赤血球 増加を引き起こす可能性がある。従って、赤血球増加作用ができるだけ抑制され、か つ虚血性疾患などの血液関連疾患の治療剤として使用できる新規な治療剤が求め られている。

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0004] 本発明は、虚血性疾患などの治療剤として使用できる治療剤を提供することを目的 とする。

課題を解決するための手段

- [0005] 本発明者らは、EPO誘導体、特にアシアロEPOが血流増加作用、血管促進作用又 は虚血性疾患治療作用を有することを見出し、本発明を完成させた。
- [0006] すなわち、本発明は、以下のものを提供する。
 - (1)エリスロポエチン(EPO)誘導体を有効成分とする虚血性疾患治療剤。
 - (2)EPO誘導体がアシアロEPOである(1)の治療剤。
 - (3)幹細胞含有物質とともに投与される(1)または(2)の治療剤。
 - (4)幹細胞含有物質が骨髄細胞である(3)の治療剤。
 - (5)EPO誘導体を有効成分とする血管促進剤。
 - (6)EPO誘導体がアシアロEPOである(5)の促進剤。
 - (7)幹細胞含有物質とともに投与される(5)または(6)の促進剤。
 - (8) 幹細胞含有物質が骨髄細胞である(7)の促進剤。
 - (9) EPO誘導体を有効成分とする血流増加剤。
 - (10) EPO誘導体がアシアロEPOである(9)の増加剤。
 - (11) 幹細胞含有物質とともに投与される(9)または(10)の増加剤。
 - (12)幹細胞含有物質が骨髄細胞である(11)の増加剤。

図面の簡単な説明

[0007] [図1]図1は、ICRマウスの下肢虚血モデルを用いたEPO誘導体による治療実験の結果(左図: 生存効果、右図: 血管再生効果)を示すグラフである。

[図2]図2は、ICRマウスの下肢虚血モデルを用いた骨髄細胞とともに投与されるEP O誘導体による治療実験の結果(左図:生存効果、右図:血管再生効果)を示すグラ フである。

[図3]図3は、ICRマウスの下肢虚血モデルを用いた治療実験の結果(血流回復効果)を示すグラフである。

[図4]図4は、ICRマウスの下肢虚血モデルを用いた治療実験の結果(血管新生効果)を示すグラフである。

[図5]図5は、無処置のICRマウスを用いた、EPO及びアシアロEPOの多血症の発症 に及ぼす効果を示すグラフである。

発明を実施するための最良の形態

WO 2006/129755 3 PCT/JP2006/310989

[0008] EPO

本発明に用いるEPOは、どのようなEPOでも用いることができるが、好ましくは高度 に精製されたEPOであり、より具体的には、哺乳動物EPO、特にヒトEPOと実質的に 同じ生物学的活性を有するものである。

- [0009] 本発明で用いるEPOは、いかなる方法で製造されたものでもよく、例えば、ヒト由来の抽出物から精製して得られた天然のヒトEPO(特公平1-38800号公報、など)や、あるいは遺伝子工学的手法により大腸菌、イースト菌、チャイニーズハムスター卵巣細胞(CHO細胞)、C127細胞、COS細胞、ミエローマ細胞、BHK細胞、昆虫細胞、などに産生せしめ、種々の方法で抽出し分離精製したヒトEPOなどを用いることができる。本発明において用いられるEPOは、遺伝子工学的手法により製造されたEPOが好ましい(例えば、特公平1-44317号公報、Kenneth Jacobs et al., Nature, 313 806-810 (1985)、など)。
- 遺伝子組換え法により得られるEPOには、天然由来のEPOとアミノ酸配列が同じで [0010] あるもの、あるいは該アミノ酸配列中の1または複数のアミノ酸を欠失、置換、付加等 したもので、天然由来のEPOと同様の生物学的活性を有するもの等であってもよい。 アミノ酸の欠失、置換、付加などは当業者に公知の方法により行うことが可能である。 例えば、当業者であれば、部位特異的変異誘発法(Gotoh, T. et al. (1995) Gene 15 2, 271-275; Zoller, M.J. and Smith, M. (1983) Methods Enzymol. 100, 468-500; Kra mer, W. et al. (1984) Nucleic Acids Res. 12, 9441-9456; Kramer, W. and Fritz, H.J. (1987) Methods Enzymol. 154, 350-367; Kunkel, T.A. (1985) Proc. Natl. Acad. Sci. USA、82、488-492; Kunkel (1988) Methods Enzymol、85、2763-2766) などを用いて 、EPOのアミノ酸に適宜変異を導入することにより、EPOと機能的に同等なポリペプチ ドを調製することができる。また、アミノ酸の変異は自然界においても生じうる。一般的 に、置換されるアミノ酸残基においては、アミノ酸側鎖の性質が保存されている別の アミノ酸に置換されることが好ましい。例えばアミノ酸側鎖の性質としては、疎水性アミ ノ酸(A、I、L、M、F、P、W、Y、V)、親木性アミノ酸(R、D、N、C、E、Q、G、H、K 、S、T)、脂肪族側鎖を有するアミノ酸(G、A、V、L、I、P)、水酸基含有側鎖を有す

WO 2006/129755 4 PCT/JP2006/310989

るアミノ酸(S、T、Y)、硫英原子含有側鎖を有するアミノ酸(C、M)、カルボン酸及びアミド含有側鎖を有するアミノ酸(D、N、E、Q)、塩基含有側鎖を有するアミノ離(R、K、H)、芳香族含有側鎖を有するアミノ酸(H、F、Y、W)を挙げることができる(括弧内はいずれもアミノ酸の一文字標記を表す)。あるアミノ酸配列に対する1又は複数個のアミノ酸残基の欠失、付加及び/又は他のアミノ酸による置換により修飾されたアミノ酸配列を有するポリペプチドがその生物学的活性を維持することはすでに知られている(Mark, D.F. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984) 81, 5662-5666; Zoller, M.J. & Smith, M. Nucleic Acids Research (1982) 10, 6487-6500; Wang, A. et al., Science 224, 1431-1433; Dalbadie-McFarland, G. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1982) 79, 6409-6413)。

- [0011] 又、EPOと他のタンパク質との融合タンパク質を用いることも可能である。融合ポリペ プチドを作製するには、例えば、EPOをコードするDNAと他のタンパク質をコードす るDNAをフレームが一致するように連結してこれを発現ベクターに導入し、宿主で発 現させればよい。本発明のEPOとの融合に付される他のタンパク質としては、特に限 定されない。
- [0012] 又、化学修飾したEPOを用いることも可能である。化学修飾したEPOの例としては、 例えば、ポリエチレングリコール・ピタミンB12等、無機あるいは有機化合物等の化合物を結合させたEPOなどを挙げることができる。

EPO誘導体

本発明においてEPO誘導体とは、EPO分子中のアミノ酸を修飾したEPO又はEPO 分子中の糖鎖を修飾したEPOのことをいう。

- [0013] EPO分子中の糖鎖の修飾としては、糖鎖の付加、置換、欠失などが含まれる。本発 明において好ましい糖鎖の修飾としては、EPO分子中のシアル酸の欠失を挙げるこ とができる。
- [0014] 通常、組換え動物細胞により生産したEPO、尿由来のEPOのいずれにおいても、糖 鎖構造の異なる多様なEPOを含むEPO組成物として得られる。EPO組成物中のEPO 分子に付加しているシアル酸の数は、個々のEPO分子によって異なるが、通常、1つ のEPO分子に11個~15個のシアル酸が付加している。これらのシアル酸を除去する

WO 2006/129755 5 PCT/JP2006/310989

ことによりアシアロ化されたEPO(アシアロEPO)を作製することが可能である。アシアロ化の際に除去されるシアル酸の数は特に限定されず、全てのシアル酸を除去してもよいし、1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、又は14個のシアル酸を除去してもよい。本発明において好ましいアシアロEPOは、EPO分子に付加しているシアル酸の数が10個以下であり、さらに好ましくは5個以下であり、特に好ましくは2個以下である。なお、本発明において用いられるシアル酸の数は、EPO組成物に含まれているEPO分子の平均数を用いる。1分子あたりのシアル酸の平均は当業者に公知の方法によって測定することが可能である(EP0428267公根、など)。

- [0015] シアル酸が除去されたEPO(アシアロEPO)は当業者に公知の方法で作製することができ、例えば、シアリダーゼなどの酵素でEPOを処理すること等により作製することが可能である。シアリダーゼは市販されているものを用いることが可能である。(特表2005-507426号、Nobuo Imai et al., Eur.J.Biochem, 194, 457-462 (1990)、など) EPO分子中のアミノ酸の修飾としては、カルバミル化、ビオチン化、アミジン化、アセチル化、グアニジン化、などを挙げることができるが、本発明において好ましいアミノ酸の修飾はカルバミル化である。
- [0016] 修飾されるアミノ酸残基は特に限定されず、例えば、リジン、アルギニン、グルタミン酸、トリプトファンなどを挙げることができるが、本発明において修飾される好ましいアミノ酸はリジンである。
- [0017] 従って、本発明においてアミノ酸が修飾されたEPOの特に好ましい態様として、リジンがカルバミル化されたEPOを挙げることができる(Marcel L et al. Derivatives of ery thropoietin that are tissue protective but not erythropoietic. Science, 2004; 305: 23 9、Fiordaliso E et al. A nonerythropoietic derivative of erythropoietin protects the myocardium from ischemia-reperfusion injury. PNAS, 2005; 102: 2046、など)。 EPO のカルバミル化には、シアナートイオン等との反応によるカルバミル化、アルキルーイソシアナート等との反応によるアルキルーカルバミル化、アリールーイソシアナート等との反応によるアルーカルバミル化などが含まれる。

疾患

本発明の治療剤は、血流増加剤、血管促進剤又は虚血性疾患治療剤として有用

WO 2006/129755 6 PCT/JP2006/310989

である。

- [0018] 本発明において血流増加とは、EPO誘導体が局所投与された部位又は該部位より 末梢に位置する部位における血流量が投与前に比べて増加すること、又は虚血組 線に到達する血流量が増加することを意味する。血流増加作用が得られたかどうか については、当業者に公知の方法により測定することが可能であり、例えば、フロー 技術により放射活性ミクロスファーを用いて定量することが可能である(Am. J. Physiol ・243:H371-H378、(1982))。さらに、皮膚温、サーモグラフィー、レーザー血流計、下 肢/上肢血圧比、組織酸素分圧などの方法により測定、確認することもできる。
- [0019] 本発明において血管促進とは、血管新生の促進、血管再生の促進、又は血管の成長・発達の促進をいう。EPO誘導体により新生、再生、成長、発達などが促進される血管は特に限定されないが、動脈が好ましく、特に末梢動脈が好ましい。血管促進作用が得られたかどうかについては、当業者に公知の方法により測定することが可能であり、例えば、アルカリフォスファターゼ染色などを用いて毛細血管密度を測定すること等により可能である。さらには、血管造影などの方法で測定、確認することもできる。
- [0020] 本発明の治療剤は虚血性疾患の治療に有用である。虚血性疾患は血管内腔の狭窄、血栓の生成、血管の閉塞、血管炎、血管の収縮、血液粘性の増加などの様々な要因により、血管における血流量が減少し、組織が虚血状態に陥る病状である。虚血性疾患の例としては、末梢循環障害、虚血性心疾患(虚血性心筋症、心筋梗塞症、虚血性心不全など)、虚血性腎疾患、虚血性肺疾患、感染症に関連する虚血性疾患、などがある。
- [0021] 本発明の虚血性疾患治療剤が対象とする虚血性疾患は特に限定されず、如何なる虚血性疾患も対象となるが、末梢循環障害を対象とすることが好ましい。末梢循環障害は血管内腔の狭窄、血栓の生成、血管の閉塞、血管炎、血管の収縮、血液粘性の増加などにより末梢動脈の血流が減少し、末梢の組織が虚血状態に陥る病状である。末梢循環障害を伴う疾患としては、閉塞性動脈硬化症、Buerger病などの慢性動脈閉塞症、進行性全身硬化症、全身性エリテマトーデス、レイノー病、振動病、動脈療、血管炎などを挙げることができる。

WO 2006/129755 7 PCT/JP2006/310989

治療用製剤

本発明の治療剤には、必要に応じて、懸濁剤、溶解補助剤、安定化剤、等張化剤 、保存剤、吸着防止剤、界面活性剤、希釈剤、賦彫剤、pH調整剤、無痛化剤、緩衝 剤、含硫還元剤、酸化防止剤等を適宜添加することができる。

- [0022] 懸濁剤の例としては、メチルセルロース、ポリソルベート80、ヒドロキシエチルセルロース、アラピアゴム、トラガント末、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート等を挙げることができる。
- [0023] 溶液補助剤としては、ポリオキシエチレン硬化とマシ油、ポリソルベート80、ニコチン酸アミド、ポリオキシエチレンソルピタンモノラウレート、マグロゴール、ヒマシ油脂肪酸エチルエステル等を挙げることができる。
- [0024] 安定化剤としては、デキストラン40、メチルセルロース、ゼラチン、亜硫酸ナトリウム 、メタ亜硫酸ナトリウム等を挙げることができる。
- [0025] また、安定化剤としてある種のアミノ酸を添加することも可能である(例えば、特開平 10-182481号公報など)。安定化剤として添加されるアミノ酸には、遊離のアミノ酸、そ のナトリウム塩、カリウム塩、塩酸塩などの塩などが含まれる。アミノ酸は1種又は2種 以上を組み合わせて添加することができる。安定化剤として添加されるアミノ酸は特 に限定されないが、好ましいアミノ酸としては、ロイシン、トリプトファン、セリン、グルタ ミン酸、アルギニン、レスチジン、リジンを挙げることができる。
- [0026] 等張化剤としては例えば、D-マンニトール、ソルビート等を挙げることができる。
- [0027] 保存剤としては例えば、バラオキシ安息香酸メチル、バラオキシ安息香酸エチル、 ソルビン酸、フェノール、クレゾール、クロロクレゾール等を挙げることができる。
- [0028] 吸着防止剤としては例えば、ヒト血清アルブミン、レシチン、デキストラン、エチレン オキサイド・プロピレンオキサイド共重合体、ヒドロキシプロピルセルロース、メチルセ ルロース、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリエチレングリコール等を挙げることが できる。
- [0029] 界面活性剤としては、非イオン界面活性剤、例えばソルビタンモノカプリレート、ソル ビタンモノラウレート、ソルビタンモノパルミテート等のソルビタン脂肪酸エステル;グリ セリンモノカプリレート、グリセリンモノミリテート、グリセリンモノステアレート等のグリセ

WO 2006/129755 8 PCT/JP2006/310989

リン脂肪酸エステル:デカグリセリルモノステアレート、デカグリセリルジステアレート、 デカグリセリルモノリノレート等のポリグリセリン脂肪酸エステル:ポリオキシエチレンソ ルビタンモノラウレート、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエート、ポリオキシエチ レンソルビタンモノステアレート、ポリオキシエチレンソルビタンモノパルミテート、ポリ オキシエチレンソルビタントリオレエート、ポリオキシエチレンソルビタントリステアレー ト等のポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル:ポリオキシエチレンソルビットテ トラステアレート、ポリオキシエチレンソルビットテトラオレエート等のポリオキシエチレ ンソルビット脂肪酸エステル:ポリオキシエチレングリセリルモノステアレート等のポリオ キシエチレングリセリン脂肪酸エステル:ポリエチレングリコールジステアレート等のポ リエチレングリコール脂肪酸エステル:ポリオキシエチレンラウリルエーテル等のポリオ キシエチレンアルキルエーテル:ポリオキシエチレンポリオキシプロピレングリコール、 ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンプロピルエーテル、ポリオキシエチレンポリオ キシプロピレンセチルエーテル等のポリオキシエチレンポリオキシプロピレンアルキル エーテル:ポリオキシエチエレンノニルフェニルエーテル等のポリオキシエチレンアル キルフェニルエーテル:ポリオキシエチレンヒマシ油、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ 油(ポリオキシエチレン水素ヒマシ油)等のポリオキシエチレン硬化ヒマシ油:ポリオキ シエチレンソルビットミツロウ等のポリオキシエチレンミツロウ誘導体:ポリオキシエチレ ンラノリン等のポリオキシエチレンラノリン誘導体・ポリオキシエチレンステアリン酸アミ ド等のポリオキシエチレン脂肪酸アミド等のHLB6~18を有するもの;陰イオン界面 活性剤、 例えばセチル硫酸ナトリウム、 ラウリル硫酸ナトリウム、 オレイル硫酸ナトリウム 等の炭素原子数10~18のアルキル基を有するアルキル硫酸塩:ポリオキシエチレン ラウリル硫酸ナトリウム等の、エチレンオキシドの平均付加モル数が2~4でアルキル 基の炭素原子数が10~18であるポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸塩:ラウ リルスルホコハク酸エステルナトリウム等の、アルキル基の炭素原子数が8~18のア ルキルスルホコハク酸エステル塩:天然系の界面活性剤、例えばレシチン、グリセロリ ン脂質:スフィンゴミエリン等のフィンゴリン脂質:炭素原子数12~18の脂肪酸のショ 糖脂肪酸エステル等を典型的例として挙げることができる。本発明の製剤には、これ らの界面活性剤の1種または2種以上を組み合わせて添加することができる。好まし

- い界面活性剤は、ポリソルベート20,40,60又は80などのポリオキシエチレンソルビ タン脂肪酸エステルであり、ポリソルベート20及び80が特に好ましい。また、ポロキサ マー(ブルロニックF-68(登録商標)など)に代表されるポリオキシエチレンポリオキ シブロビレングリコールも好ましい。
- [0030] 含硫還元剤としては例えば、Nーアセチルシステイン、Nーアセチルホモシステイン、チオクト酸、チオジグリコール、チオエタノールアミン、チオグリセロール、チオソルビトール、チオグリコール酸及びその塩、チオ硫酸ナトリウム、グルタチオン、炭素原子数1~7のチオアルカン酸等のスルフヒドリル基を有するもの等が挙げられる。
- [0031] 酸化防止剤としては例えば、エリソルビン酸、ジブチルヒドロキシトルエン、ブチルヒ ドロキシアニソール、αートコフェロール、酢酸トコフェロール、Lーアスコルビン酸及 びその塩、Lーアスコルビン酸パルミテート、Lーアスコルビン酸ステアレート、亜硫酸 水素ナトリウム、亜硫酸ナトリウム、没食子酸トリアミル、没食子酸プロビルあるいはエ チレンジアミン四酢酸ニナトリウム(EDTA)、ビロリン酸ナトリウム、メタリン酸ナトリウム 等のキレート剤が挙げられる。
- [0032] さらには、塩化ナトリウム、塩化カリウム、塩化カルシウム、リン酸ナトリウム、リン酸カ リウム、炭酸水素ナトリウムなどの無機塩;クエン酸ナトリウム、クエン酸カリウム、酢酸 ナトリウムなどの有機塩などの通常添加される成分を含んでいてもよい。
- [0033] 本発明を徐放性製剤として行う場合、徐放性製剤は公知の方法、例えば基剤としてポリマーを用いる方法などにより調製することが可能である。基剤として用いるポリマーは生体内で分解されるポリマーを用いることが好ましい。
- [0034] 本発明の治療剤は、通常、EPO誘導体を $0.001 \mu g/kg/day \sim 1000 \mu g/kg/day$ 、好ましくは $0.01 \mu g/kg/day \sim 100 \mu g/kg/day$ 、より好ましくは $0.1 \mu g/kg/day \sim 30 \mu g/kg/day$ 、人dayの投与量で投与する。本発明の治療剤の個々の患者に対する投与量は患者の年齢、体重、症状、投与終路などを考慮して医師により決定される。
- [0035] 本発明の治療剤においては、EPO誘導体は局所投与されることが好ましい。局所 投与される部位は特に限定されず、血管新生促進や血流増加を起こしたい部位(組 織、器官など)や虚血状態になっている部位などに投与することができる。具体的な 局所投与部位の例としては、下肢骨格筋、上肢骨格筋、心臓(心筋)などを挙げるこ

WO 2006/129755 10 PCT/JP2006/310989

とができる。

- [0036] 局所投与は、全身に大きな影響を及ぼすことなく患部局所に効率的にEPO誘導体 を投与できる方法であれば特に限定されず、通常の注射器、ニードル、局所針など を用いて局所投与することが可能である。
- [0037] 本発明において局所投与とは、通常、血管新生促進や血流増加を起こしたい部位 や虚血状態になっている部位やその近傍などに直接FPO誘導体を投与することをい うが、血管新生促進や血流増加を起こしたい部位や虚血状態になっている部位など に直接つながっている血管に投与してもよい(例えば、肝臓が虚血部位である場合 に、肝動脈にEPO誘導体を投与する場合、など)。
- [0038] 本発明において治療剤は、予防を目的とした予防剤も含む。 幹細胞含有物質

本発明の治療剤は幹細胞含有物質とともに投与すると、治療効果が増強される。

- [0039] 幹細胞は自己複製能と分化する能力を持った細胞であり、本発明で用いられる幹 細胞は治血幹細胞でもそれ以外の幹細胞でもいずれでもよい。
- [0040] 本発明において幹細胞含有物質とは、幹細胞が含まれている組成物であれば特に限定されず、幹細胞のみが含まれていてもよいし、幹細胞以外にその他の成分が含まれていてもよい。幹細胞含有物質としては、例えば、骨髄、臍帯血、末梢血などを挙げることができ、好生し、幹細胞含有物質は骨髄細胞である。
- [0041] 骨髄細胞は、自家の骨髄でもよいし他家の骨髄でもよい。又、投与される骨髄の組 線適合抗原(HLA又はMHC)型は必ずしも患者と一致している必要はないが、一致 していることが好ましい。骨髄細胞は当業者に公知の方法により調製することが可能 であり、例えば、哺乳動物を全身麻酔し、骨盤の一部(腸骨、大腿骨など)から採取 することが可能である。採取された骨髄は、比重遠心法などの公知の方法により有核 細胞成分あるいは低比重細胞成分を分離してもよい。
- [0042] 骨髄細胞は、通常、1×10⁶~1×10¹²個/body、好ましくは1×10⁸個~1×10¹⁰個/bo dy、さらに好ましくは3×10⁹~6×10⁸例/bodyが投与される。
- [0043] 投与方法は特に限定されず、如何なる方法により投与されてもよいが、局所投与が 好ましく、特に虚血部位に筋肉内注射することが好ましい。

WO 2006/129755 11 PCT/JP2006/310989

- [0044] 骨髄細胞の投与は複数個所または複数回に分けて投与することも可能である。例 えば、四肢虚血治療の為の投与の例としては、50mlに濃縮した骨髄細胞含有溶液 を50箇所(1箇所当たり1ml)に分けて筋肉内投与する方法を挙げることができ、心筋 虚血治療の為の投与の例としては、10mlに濃縮した骨髄含有溶液を50箇所(1箇所 当たり0,2ml)に分けて筋肉内投与する方法を挙げることができる。
- [0045] 本発明はまた、EPO誘導体と幹細胞含有物質を組み合わせることを特徴とする血 流増加剤、血管促進剤又は虚血性疾患治療剤を提供する。EPO誘導体と幹細胞含 有物質は同時に投与しても、あるいは逐次投与してもよい。

本発明の効果

本発明者らは、後述の実施例に示したように、下肢虚血モデルを用いる治療効果 実験を行ったところ、アシアロEPO単独投与はEPO単独投与に比べて、下肢の壊死 をさらに強く抑制する(生存効果)が観察され、また、EPO単独投与によってはチアノ ーゼからの回復が見られないが、アシアロEPO単独投与によってチアノーゼからの回 復(実効的な血管再生効果)が観察された。さらに、骨髄細胞移植とアシアロEPO投 与の併用によって、生存効果および実効的な血管再生効果が著しく助長された。

- [0046] 同じく、下肢虚血モデルを用いる治療効果実験により血流回復効果を測定したところ、下肢の血流の回復に関して、アシアロEPOはEPOよりも、単独治療および骨髄細胞移植併用の両方で優れていた。
- [0047] さらに、下肢虚血モデルを用いる治療効果実験により血管新生効果を測定したところ、血管の新生に関して、アシアロEPOはEPOよりも、単独治療および骨髄細胞移植 併用の両方で優れていた。
- [0048] また、下肢歯血を作成しない無処置のICRマウスを用いて、多血症の発症に及ぼす 効果を実験したところ、EPO投与では、赤芽球造血の亢進(Ret)、脾臓での髄外造血 の亢進(Sp) および多血症(Hb、Hct)が観察されたのに対し、アシアロEPOの投与に よっては、このような副作用が観察されなかった。
- [0049] 本発明者は、以下の理論に拘束されるものではないが、アシアロEPOはEPOに比べて血中での分解速度が速く、血中に滞留しないので、多血症のような副作用を生じないものと推測している。

WO 2006/129755 12 PCT/JP2006/310989

- [0050] 本発明に従い、EPO誘導体を投与することにより、多血症などの好ましくない作用を 引き起こすことなく、血流増加、血管新生促進又は虚血性疾患の治療に使用するこ とができる。
- [0051] 本発明を実施例によりさらに詳しく説明するが、本発明はこれに限定されない。種々の変更、修飾が当業者には可能であり、これらの変更、修飾も本発明に含まれる。
- [0052] なお、以下の実施例における統計的解析は、全てのデータを平均値±SDで表す。 群間の比較をANOVA、次いでフィッシャーの確率検定により行った。顕著な違いをp (0.05で定義した。

実施例

[0053] 実施例1:アシアロEPOの調製

CHO細胞を用いて遺伝子組換え法で作製したEPO(中外製薬株式会社製)から、 文献(Imai N. Higuchi M. Kawamura A. Tomonoh K. Oh-Eda M. Fujiwara M. Shimon aka Y. Ochi N. Physicochemical and biological characterization of asialoerythropoiet in. Suppressive effects of sialic acid in the expression of biological activity of human erythropoietin in vitro. European Journal of Biochemistry. 194(2):457-62, 1990 Dec 12.) 記載の方法により、アシアロEPOを調製した。シアル酸が除去されたことはSDSゲル電気泳動による分子量低下ならびに等電点電気泳動によるpi変化により確認した。 また、生物活性が保持されていることはEPO依存性細胞株の増殖を指標としたパイオアッセイにより確認した。

アシアロEPOの作製

EPO凍結乾燥粉末およびノイラミニダーゼ(生化学工業)を10 mMクエン酸ーリン酸 緩衝液(pH 6.5)で溶解し、それぞれ1 mg/mlおよび250 mUとなるよう混和した。37℃ にて1時間インキュベートした後、C4逆相HPLCカラム(パイダック)のアセトニトリル濃 度勾配溶出によってアシアロEPOを精製した。

[0054] 得られたアシアロEPOにおいてシアル酸が除去されていることは、SDSゲル電気泳 動による分子量低下ならびに等電点電気泳動によるpl変化により確認した。すなわち 、アシアロEPO 5.0 μ gをSDS-PAGEサンブルバッファー(テフコ)中で100℃、10分間 の変成処理を行い、その全量14%アクリルアミドゲル(テフコ)にて電気泳動した。ゲル をCBB染色し、約5kDaの分子量の低下を確認した。また、PhastGel IEF 3-9(アマシャム)にて等電点電気泳動を行った後、20% トリクロロ酢酸溶液で固定化処理し、PhastGel Protein Silver Staining Kitを用いて銀染色を行った。シアル酸の解離によってplが8.0付近に変化していることを確認した。

アシアロEPOの生物活性

アシアロEPOが生物活性を有していることは、EPO依存性細胞株の増殖を指標としたパイオアッセイにより確認した。すなわち、EPO依存性に増殖するAS-E2細胞株(文 献: Miyazaki Y. Kuriyama K. Higuchi M. Tsushima H. Sohda H. Imai N. Saito M. Kondo T. Tomonaga M. Establishment and characterization of a new erythropoietin-dependent acute myeloid leukemia cell line, AS-E2. Leukemia. 11(11):1941-9, 1997 Nov.)10000個を0.04~10 ng/mlのアシアロEPOあるいはEPOを含む20% FCS/IMDM 培地(Hyclone) 中で、37℃、5.0% CO2条件下で3~4日間培養し、WST-1試薬(宝酒造)にて生細胞数を測定した。アシアロEPOにおいてもEPOと同様の増殖刺激が得られることを確認した。

実施例2:ICRマウスによる下肢虚血モデルの作製

チャールスリバー (Yokohama, Japan) より雄8週齢のICRマウス(30 - 35g)を購入し実験に用いた。 すべての実験手順は Guide for the Care and Use of Laboratory Ani mals (NiH publication No.86 - 23; National Institute of Health, Bethesda, MD) に基づき無菌的に行われた。マウスをケタミン(60 mg/kg BW) およびキシラジン(6 mg/kg BW) の腹腔内投与により麻酔した。 Isnerの方法に準じ左下肢の中間部に皮膚切開を加え、血管を露出した(Couffinhal T, Silver M, Zheng LP, Kearney M, Witzenbichler B, Isner JM: Mouse model of angiogenesis. Am J Pathol 152: 1667 - 1679, 1998)。大腿動脈起始部を結紮ののちその末梢の伏在動脈を結紮し、その他の側枝を剥離して本管ととに切除した。

[0055] なお、全てのマウスには通常の食事及び飲み水を与えた。 実施例3:下肢虚血モデルを用いる治療効果実験(生存効果および血管再生効果) (実験方法)

実施例2の方法によって作製したICRマウスの下肢虚血モデルを用いて治療実験

を行った。実験では、下肢の壊死を死と定義した(survival)。また、下肢のチアノーゼ からの回復を回復と定義した(recovery)。

[0056] 実験には以下の各群を用いた(各群13匹)。

C群:無治療

E群:EPO(400 U/kg体重、虚血部位筋肉内注射)の6日間連日投与によって治療 AE群:同量同投与法のアシアロEPOによって治療

B群:1×10⁷個の骨髄細胞を虚血部位筋肉内注射して治療(1日目に4箇所に分けて持ち)

B+E群:B(骨髄細胞)とE(EPO)を併用

B+AE群:B(骨髄細胞)とAE(アシアロEPO)を併用

(結果)

各治療の生存効果及び回復効果に及ぼす結果を図1及び図2に示す。結果をまと めると以下の通りである。

- (1)EPO単独投与は下肢の壊死を抑制するが、アシアロEPO単独投与は下肢の壊死をおいるが、アシアロEPO単独投与は下肢の壊死をさらに強く抑制する(生存効果)。
- (2)EPO単独投与によってはチアノーゼからの回復が見られないが、アシアロEPO単 独投与によってチアノーゼからの回復が観察される(実効的な血管再生効果)。
- (3)骨髄細胞移植によって生存効果および実効的な血管再生効果が観察されるが、 これにEPO投与を併用するとこれらの効果が助長され、EPOのかわりにアシアロEPO 投与を併用するとこれらの効果がさらに著しく助長される。

実施例4:下肢虚血モデルを用いる治療効果実験(血流回復効果)

実施例3の下肢生存・回復モデルと同じマウス、同じ手技によって作成したマウス下 肢虚血モデルを用いて血流を測定した。

(実験方法)

下肢處血作成の当日に治療開始した (day 1)。移植は day 1に行った。EPO等の投 与はday 1 - 6の6日間行った。Day 7 にレーザー・ドップラーを用いて下肢血流の回 復を測定した。

[0057] 実験には以下の各群を用いた。

C群: 生理食塩液筋肉内注射6日間(n=12)

E群:EPO 400 IU/kg体重の筋肉内注射6日間(n=5)

A群:アシアロEPO 400 IU/kg体重の筋肉内注射6日間(n=10)

B群:同種同系骨髓細胞移植(1x10⁷骨髓細胞) (n=7)

BE群:BとEの併用 (n=5)

BA群:BとAの併用 (n=6)

測定は、Moor Instruments社 (Wilmington, Delaware, USA) の moorLD1 laser Dopp ler system を用いて両下肢の血流を測定し、 虚血肢の測定値を健常肢の測定値で 割った値を flux ratio とした。

(結果)

得られた結果を図3に示す。下肢の血流の回復に関して、アシアロEPOはEPOよりも 、単独治療および骨髄細胞移植併用の両方で優れていた。

実施例5:下肢虚血モデルを用いる治療効果実験(血管新生効果)

(実験方法)

実施例4で、Laser Doppler で血流を測定したのち、虚血下肢人腿筋を取り出して標本にし、抗CD31抗体とベルオキシダーゼ法で血管を染色した。血管数と筋繊維数を計数し、前者を後者で割った値を、筋繊維あたりの血管数とした。

(結果)

得られた結果を図4に示す。血管の新生に関して、アシアロEPOはEPOよりも、単独 治療および骨髄細胞移植併用の両方で優れていた。

実施例6:多血症の発症に及ぼす効果

(実験方法)

EPOの副作用である多血症の発症を見る目的で、下肢虚血を作成しない無処置の ICRマウスにEPOまたはアシアロEPOを6日間連日投与(下肢筋肉内注射)し、投与初 日の10日後に採血したのち安楽死させ、脾臓の重量(Sp)を測定した。また、ヘモグ ロビン濃度(Hb)、ヘマトクリット値(Hct)及び網赤血球比率(Ret)を測定した。

[0058] 実験には以下の各群を用いた(各群8匹)。

C群:コントロール

WO 2006/129755 16 PCT/JP2006/310989

E群: EPOの一回あたり投与量40、400 または 4,000 U/kg体重

AE群:同量のアシアロEPO

(結果)

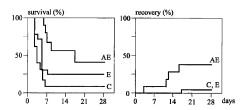
各投与によるSp:脾臓重量、Hb:ヘモグロビン濃度、Hct:ヘマトクリット値、Ret:網赤血球比率に及ぼす効果を図5に示す。結果をまとめると以下の通りである。

- (1) EPOの投与によって、赤芽球造血の亢進(Ret)、脾臓での髄外造血の亢進(Sp) および多血症(Hb、Hct)が観察された。
- (2)アシアロEPOの投与によっては、このような副作用が観察されなかった。

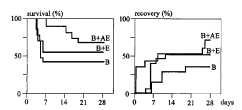
請求の範囲

- [1] エリスロポエチン(EPO)誘導体を有効成分とする虚血性疾患治療剤。
- [2] EPO誘導体がアシアロEPOである請求項1に記載の治療剤。
- [3] 幹細胞含有物質とともに投与される請求項1または2いずれかに記載の治療剤。
- [4] 幹細胞含有物質が骨髄細胞である請求項3記載の治療剤。
- [5] EPO誘導体を有効成分とする血管促進剤。
- [6] EPO誘導体がアシアロEPOである請求項5に記載の促進剤。
- [7] 幹細胞含有物質とともに投与される請求項5または6いずれかに記載の促進剤。
- [8] 幹細胞含有物質が骨髄細胞である請求項7記載の促進剤。
- [9] EPO誘導体を有効成分とする血流増加剤。
- [10] EPO誘導体がアシアロEPOである請求項9に記載の増加剤。
- [11] 幹細胞含有物質とともに投与される請求項9または10いずれかに記載の増加剤。
- [12] 幹細胞含有物質が骨髄細胞である請求項11記載の増加剤。

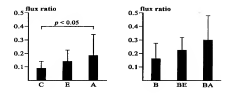
[図1]



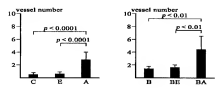
[図2]



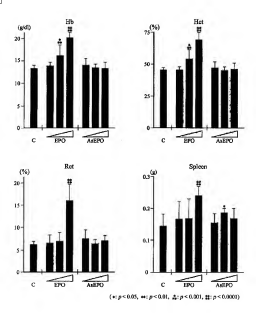
[図3]



[図4]



[図5]



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2006/310989

Α	CL ACCIPICAT	TION OF SUBJECT	MATTER

A61K38/22(2006.01)i, A61K35/12(2006.01)i, A61K35/28(2006.01)i, A61P9/10 (2006.01)i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHFD

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

A61K38/22(2006.01), A61K35/12(2006.01), A61K35/28(2006.01), A61P9/10 (2006.01)

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2006 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1994-2006 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2006

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
BIOSIS (STN), Caplus (STN), EMBASE (STN), MEDLINE (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Further documents are listed in the continuation of Box C.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JP 2005-507426 A (CRUCELL HOLLAND B.V.),	1,2
Y	17 March, 2005 (17.03.05),	3,4
A	Claims 24, 25; Par. No. [0053]; example 17;	5-12
	Fig. 7	
	& WO 2003/038100 A1 & EP 1440157 A1	
	& US 2005/164917 A1 & US 2005/181359 A1	
	& US 2006/099685 A1	
x	WO 2004/003176 A2 (The Kenneth S., Warren	1,2
Y Y	Institute, INC.),	3,4
A	08 January, 2004 (08.01.04),	5-12
	Page 102 [6.4.1.], Fig. 9; page 116 [6.12.2.],] 3 22
	Fig. 23	
	& US 2004/122216 A1 & EP 1552298 A2	
	& JP 2006-507228 A	
	& OF 2000-307228 A	

* "A"	Special categories of cited documents. document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"P. "D.	entire arphetoto or potent but published on or after the international filing due document which may throw doubts on priority claim(s) or which is could to establish the publication due of another citation or other special cause (as specific). document informing to use and disclosure, use, exhibition or other means document informing to use and disclosure, use, exhibition or other means document informing in destination of the international filing date but face than the priority date citainal.	"X"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to resolve an inventive step when the documents is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is a tendered to involve an inventive step when the document is being obvious to a person skilled in the intensit, and combination being obvious to a person skilled in the intensit, and combination that the combination of the same patient family
Date of the actual completion of the international search 09 August, 2006 (09.08.06)		Date of mailing of the international search report 22 August, 2006 (22.08.06)	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer	
Facsi	mile No	Tel	ephone No.

See patent family annex.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (April 2005)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2006/310989

		PCT/JP2	006/310989
C (Continuation	i). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
X Y A	ERBAYRAKTAR S., Asialoerythropoietin is a nonerythropoietic cytokine with broad neuroprotective activity in vivo, Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2003, Vol.100, No.11, pages 6741 to 6746		1,2 3,4 5-12
X Y A	WANG X., The nonerythropoietic asialoery poietin protects against neonatal hypoxi ischemia as potently as erythropoietin, of neurochemistry, 2004, Vol.91, No.4, p 900 to 910	a- Journal	1,2 3,4 5-12
X Y A	FIORDALISO F., A nonerythropoietic deriv of erythropoietin protects the myocardiu ischemia-reperfusion injury, Proceedings the National Academy of Sciences of the States of America, 2005, Vol.102, No.6, 2046 to 2051	m from of United	1,2 3,4 5-12
Y	Hiroaki MATSUBARA, "2. Saibo Ishoku ni y Kekkan Saisei Iryo - Masshosei Kekkanbyo Shinzobyo made", Experimental Medicine Kabushiki Kaisha Yodosha, 2004, Vol.22, (special extra issue), pages 160 to 165		3,4

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2006/310989

<Concerning the subject to be searched>

The "EPO derivative" of claims 1, 3-5, 7-9, 11 and 12 includes various derivatives.

However, what is disclosed within the meaning of PCT Article 5 is only an "asialo-EPO" among the EPO derivatives, therefore, it is not sufficiently supported within the meaning of PCT Article 6.

Accordingly, a search was made on a part which is disclosed and supported in the description, that is, the asialo-EPO, and a carbamyl-EPO described as the EPO derivative though it is not supported in the description.

国際調查報告

発明の風する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl. A61K38/22(2006, 01) i, A61K35/12(2006, 01) i, A61K35/28(2006, 01) i, A61P9/10(2006, 01) i

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl. A61K38/22 (2006, 01), A61K35/12 (2006, 01), A61K35/28 (2006, 01), A61P9/10 (2006, 01)

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2006年 1996-2006年

日本国実用新案登録公報 日本国登録実用新案公報

1994-2006年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS (STN), CAplus (STN), EMBASE (STN), MEDLINE (STN)

明治ナスト収みたわる方数

U. DDE 7 %	プログラ41分入間	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y A	JP 2005-507426 A (CRUCELL HOLLAND BV) 2005.03.17, 請求項 24,25, 【0053】、実施例 17&図 7 & W0 2003/038100 A1 & FP 1440157 A1 & US 2005/164917 A1 & US 2005/181359 A1 & US 2006/099685 A1	1, 2 3, 4 5–12
X Y A	W0 2004/003176 A2 (The Kenneth S, Warren Institute, INC.) 2004.01.08, 第102頁[6.4.1.]&Fig. 9、第116頁[6.12.2.]&Fig. 23 & US 2004/122216 A1 & EP 1552298 A2 & JP 2006-507228 A	1, 2 3, 4 5–12

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- A | 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す。「T | 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって
- もの E 国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日
- 以後に公表されたもの L 優先権主張に疑辩を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献 (理由を付す)
- O | 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- の日の後に公表された文献
- 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明
- の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「下・国際出版し前で、かつ優先権の主張の基礎となる出策」。

国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 09.08.2006 22.08.2006 4 P 3436 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 日本国特許庁(ISA/IP) 今村 玲英子 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03 3581 1101 内線 3492

国際調査報告

	国际調査報告	国际出願番号 PCI/JP20	00/010000	
C (統き). 関連すると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとさは、その関連する箇所の表示		関連する 請求の範囲の番号	
X Y A	ERBAYRAKTAR S., Asialoerythropoietin is a nonerythropoietic cytokine with broad neuroprotective activity in vivo, Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America, 2003, Vol.100, No.11, p.6741-6746		1, 2 3, 4 5-12	
X Y A	WANG X., The nonerythropoietic asialoerythropoietin protects against neonatal hypoxia-ischemia as potently as erythropoietin, Journal of neurochemistry, 2004, Vol. 91, No. 4, p. 900-910		1, 2 3, 4 5-12	
X Y A	FIORDALISO F., A nonerythropoietic der protects the myocardium from ischemia Proceedings of the National Academy o States of America, 2005, Vol. 102, No.	-reperfusion injury, f Sciences of the United	1, 2 3, 4 5-12	
Y	松原弘明, 2. 細胞移植による血管再生医療まで、実験医学、株式会社 羊土社、2 p. 160-165		3,4	

<調査の対象について>

請求の範囲 1.3-5,7-9,11,12 の「EPO誘導体」は、様々な誘導体を包含している。

しかしながら、PCT第5条の意味において開示されているのは、EPO誘導体のうち「アシアロEPO」のみであり、PCT第6条の意味で十分に裏付けられていない。

よって、調査は、明細書に関示され裏付けられている部分、寸なわちアシアロEPOについて、及び、明細書において裏付けられてはいないがEPO誘導体として記載されるカルバミル化EPOについて行った。